ΑN 1989-035957 [05] **WPIDS**

DNC C1989-015739

Gamma-substd.- beta-hydroxy butyric acid ester(s) - by treating gamma-substd. aceto acetic acid ester with reducing enzyme.

DC B05 D16

PA (ELED) DENKI KAGAKU KOGYO KK

CYC 1

ы JP 63309195 A 19881216 (198905)* --> q8 JP 2566962 B2 19961225 (199705) 5p

ADT JP 63309195 A JP 1987-145587 19870611; JP 2566962 B2 JP 1987-145587 19870611

FDT JP 2566962 B2 Previous Publ. JP 63309195

PRAI JP 1987-145587 19870611

ΑN 1989-035957 [05] **WPIDS**

AΒ JP 63309195 A UPAB: 19930923

> Gamma-substd.-beta-hydroxybutyric acid esters are produced by treating gamma-substd. acetoacetic acid ester with reducing enzyme having power to reduce gamma-substd. acetoacetic acid ester into gamma-substd.-betahydroxybutyric acid ester in aq. medium in the presence of organic solvent which may form duo-phase with water. Organic solvent r may be esters, alcohols, aromatic cpds., ethers or halogenised hydrocarbons.

USE/ADVANTAGE - Gamma-substd.-beta-hydroxybutyric acid esters (HBE) are useful as intermediates for the synthesis of calnithin.

In an example, culture medium (pH 6.0, 5 ml) comprising glucose (5 wt%), corn steap liquor (5 wt.%) was put into a test tube, Sporobolomyces Salmonicolor IFO 1038 was inoculated into the culture medium. The mixt. was cultured at 28 deg.C for two days. The same compsn. of culture medium (100 ml) was put into flask, seed culture liquor (5 ml) was inoculated, resultant mixt. was subjected to shaken culture at 28 deg.C for four days. Bacteria body was collected by centrifugal sepn., washed with 0.01 M phosphoric acid buffer soln. (pH 7.0), adjusted whole volume to 10 ml with the buffer soln.,

pulverised by ultrasonic wave pulverisation under ice-cooling at 20 KHz for 5 mins and prod. was used as crude enzyme liquor for reaction. NADPH (300 micro mols.) as coenzyme, substrate ethyl gammachloroacetoacetate (300 micro mols.) and ethyl acetate (10 ml) were added into crude enzyme liquor (10 ml), pH . was adjusted to 8 and reaction was initiated at 30 deg.C with stirring. After 20 hrs organic layer and aq. layer were sepd. out, aq. layer fraction was extracted with ethyl acetate (5 ml) twice. Ethyl acetate fraction was mixed with the extract, mixt. was dehydrated over anhydrous sodium sulphate, and conc. to give ethyl gamma-chloro beta-hydroxybutyrate. 0/0

(19)日本国特許庁 (JP)

報 (B2) 許 公 (12)特

(11)特許番号

第2566962号

(45) 発行日 平成8年(1996) 12月25日

(24)登録日 平成8年(1996)10月3日

(51) Int. Cl. ⁶

識別記号

庁内整理番号

FΙ

Cl2P 7/62

C12P 7/62

発明の数1 (全5頁)

(21)出類番号 特類昭62-145587 (73)特許権者 999999999 電気化学工業株式会社 東京都千代田区有楽町1丁目4番1号 (72)発明者 山田 秀明 京都市左京区松ヶ崎木ノ本町19-1 (72)発明者 一京都市中京区西ノ京伯楽町14 (72)発明者 三好 照三町田市旭町3丁目5番1号 電気化学工業株式会社中央研究所内 (72)発明者 加藤 正明町田市旭町3丁目5番1号 電気化学工業株式会社中央研究所内 (72)発明者 守川 忠志町田市旭町3丁目5番1号 電気化学工業株式会社中央研究所内 守川 忠志町田市旭町3丁目5番1号 電気化学工業株式会社中央研究所内 守川 忠志町田市旭町3丁目5番1号 電気化学工業株式会社中央研究所内 守川 忠志町田市旭町3丁目5番1号 電気化学工業株式会社中央研究所内				
(22)出願日 昭和62年(1987)6月11日 東京都千代田区有楽町1丁目4番1号 (72)発明者 山田 秀明 京都市左京区松ヶ崎木ノ本町19-1 (72)発明者	(21)出願番号	特願昭62-145587	(73)特許権者	999999999 .
(65) 公開番号 特開昭63 - 309195 京都市左京区松ヶ崎木ノ本町19 - 1 京都市左京区松ヶ崎木ノ本町19 - 1 (72) 発明者 清水 昌京都市中京区西ノ京伯楽町14 (72) 発明者 三好 照三町田市旭町 3 丁目 5 番 1 号 電気化学工業株式会社中央研究所内 (72) 発明者 加藤 正明町田市旭町 3 丁目 5 番 1 号 電気化学工業株式会社中央研究所内 (72) 発明者 守川 忠志町田市旭町 3 丁目 5 番 1 号 電気化学工業株式会社中央研究所内				電気化学工業株式会社
(65) 公開番号 特開昭63 - 309195 京都市左京区松ヶ崎木ノ本町19 - 1 (43) 公開日 昭和63年(1988) 12月16日 (72) 発明者 清水 昌 京都市中京区西ノ京伯楽町14 (72) 発明者 三好 照三 町田市旭町3丁目5番1号 電気化学工業株式会社中央研究所内 (72) 発明者 加藤 正明 町田市旭町3丁目5番1号 電気化学工業株式会社中央研究所内 守川 忠志 町田市旭町3丁目5番1号 電気化学工業株式会社中央研究所内	(22)出願日	昭和62年(1987)6月11日		東京都千代田区有楽町1丁目4番1号
(43)公開日 昭和63年(1988) 12月16日 (72) 発明者 清水 昌 京都市中京区西ノ京伯楽町14 (72) 発明者 三好 照三 町田市旭町 3 丁目 5 番 1 号 電気化学工 業株式会社中央研究所内 (72) 発明者 加藤 正明 町田市旭町 3 丁目 5 番 1 号 電気化学工 業株式会社中央研究所内 (72) 発明者 守川 忠志 町田市旭町 3 丁目 5 番 1 号 電気化学工 業株式会社中央研究所内			(72)発明者	山田 秀明
京都市中京区西ノ京伯楽町!4 (72)発明者 三好 照三 町田市旭町3丁目5番1号 電気化学工 業株式会社中央研究所内 (72)発明者 加藤 正明 町田市旭町3丁目5番1号 電気化学工 業株式会社中央研究所内 (72)発明者 守川 忠志 町田市旭町3丁目5番1号 電気化学工 業株式会社中央研究所内	(65)公開番号	特開昭63-309195		京都市左京区松ヶ崎木ノ本町19-1
(72)発明者 三好 照三 町田市旭町3丁目5番1号 電気化学工業株式会社中央研究所内 (72)発明者 加藤 正明 町田市旭町3丁目5番1号 電気化学工業株式会社中央研究所内 (72)発明者 守川 忠志 町田市旭町3丁目5番1号 電気化学工業株式会社中央研究所内	(43)公開日	昭和63年(1988)12月16日	(72)発明者	清水 昌
町田市旭町3丁目5番1号 電気化学工業株式会社中央研究所内 (72)発明者 加藤 正明町田市旭町3丁目5番1号 電気化学工業株式会社中央研究所内 (72)発明者 守川 忠志町田市旭町3丁目5番1号 電気化学工業株式会社中央研究所内				京都市中京区西ノ京伯楽町14
業株式会社中央研究所内 (72)発明者 加藤 正明 町田市旭町3丁目5番1号 電気化学工 業株式会社中央研究所内 (72)発明者 守川 忠志 町田市旭町3丁目5番1号 電気化学工 業株式会社中央研究所内			(72)発明者	三好 照三
(72)発明者 加藤 正明 町田市旭町3丁目5番1号 電気化学工 業株式会社中央研究所内 (72)発明者 守川 忠志 町田市旭町3丁目5番1号 電気化学工 業株式会社中央研究所内				町田市旭町3丁目5番1号 電気化学工
町田市旭町3丁目5番1号 電気化学工業株式会社中央研究所内 (72)発明者 守川 忠志 町田市旭町3丁目5番1号 電気化学工業株式会社中央研究所内				業株式会社中央研究所内
業株式会社中央研究所内 (72)発明者 守川 忠志 町田市旭町3丁目5番1号 電気化学工 業株式会社中央研究所内			(72)発明者	加藤 正明
(72)発明者 守川 忠志 町田市旭町3丁目5番1号 電気化学工 業株式会社中央研究所内				町田市旭町3丁目5番1号 電気化学工
町田市旭町3丁目5番1号 電気化学工業株式会社中央研究所内			1	業株式会社中央研究所内
業株式会社中央研究所内			(72)発明者	守川 忠志
				町田市旭町3丁目5番1号 電気化学工
審査官 谷口 博				業株式会社中央研究所内
審査官 谷口 博				
			審査官	谷口 博

(54) 【発明の名称】 γ - 置換 - β - ハイドロキシ酪酸エステルの製造法

(57) 【特許請求の範囲】

【請求項1】水性媒体中で、γ-置換アセト酢酸エステ ルをγー置換ーβーハイドロキシ酪酸エステルに還元す る能力を有する還元酵素を用い、ィー置換アセト酢酸工 ステルから γ -置換- β -ハイドロキシ酪酸エステルを 製造するに際し、水と二相を形成しうる有機溶媒を存在 させることを特徴とする該γ-置換-β-ハイドロキシ 酪酸エステルの製造法。

【請求項2】水と二相を形成しうる有機溶媒がエステル 類、アルコール類、芳香族類、エーテル類又はハロゲン 10 〔発明が解決しようとする問題点〕 化炭化水素類である特許請求の範囲第(1)項記載の製 造法。

【発明の詳細な説明】

〔産業上の利用分野〕

近年、種々なオキシ酸類の医・農薬合成中間体として

の有用性が認識されつつある。本発明は、これらオキシ 酸類のうち、カルニチン合成の中間体となるャー置換ー β-ハイドロキシ酪酸エステルの効率的製造法に関す る。

〔従来の技術〕

従来、γー置換アセト酢酸エステル(以下、AAEと言 う) を還元酵素でγー置換ーβ-ハイドロキシ酪酸エス テル(以下、HBEと言う)に変換するには水性媒体単独 系が用いられて来た(特開昭59-118093号公報)。

本発明者らは、水性媒体単独反応系での反応条件につ き検討したが、HBEの蓄積濃度に限界があり、それ以上 収量を上げるには多量の酵素及び補酵素を要する上、か えつて収率の低下をきたす等の問題があつた。

[問題点を解決するための手段]

• 3

本発明は、水性媒体中で、アー置換アセト酢酸エステルをアー置換ーβーハイドロキシ酪酸エステルに還元する能力を有する還元酵素を用い、アー置換アセト酢酸エステルからアー置換ーβーハイドロキシ酪酸エステルを製造するに際し、水と二相を形成しうる有機溶媒を存在させることを特徴とする該アー置換ーハイドロキシ酪酸エステルの製造法である。

本発明に使用される有機溶媒の最低条件としては、

- (1) 基質AAE及び生成物HBEを溶解出来る
- (2) 水性媒体と二相を成しうる
- (3) 還元酵素に対する反応阻害性及び下活化作用が 低い

ことが望ましい。具体的には、ギ酸エステル、酢酸エステル、可口ピオン酸エステル、酪酸エステル等の有機酸エステル類、nープチルアルコール、nーアミルアルコール、n・ナクチルアルコール等のアルキル基の炭素数4以上のアルコール類、ベンゼン、トルエン、キシレン等の芳香族系溶媒類、ジエチルエーテル、メチルエチルエーテル、イソプロピルエーテル等のエーテル類、クロロホルム、1,2ージクロロエタン、四塩化炭素等のハロゲン化炭化水素類などが挙げられる。反応系中におけるこれら有機溶媒類の水性媒体に対する使用比率は特に制限されないが、実用上、重量基準で有機溶媒ノ水性媒体=95/5~10/90の範囲が好ましい。

次にこれら二相媒体中で還元反応に用いる酵素源としては、AAEをHBEに変換する能力を有する酵素であつて、微生物菌体、菌体処理物、菌体より抽出した粗酵素及び精製酵素を使用できる。更に、これらを公知の方法で固定化した固定化物等も効果的に使用できる。具体的には、キヤンデイダ属(Candida)、サツカロマイセス属(Saccharomyces)、トルロプシス属(Torulopsis)、トリコスポロン属(Trichosporon)、ピキア属(Pichia)、ハンゼヌラ属(Hansenula)、ジオトリコム属(Geotrichum)、エンドマイセス属(Endomyces)、デバリオマイセス属(Debaryomyces)、スポロボロマイセス属(Sporobolomyces)等の酵母類、

オーレオバクテリウム (Aureobacterium) 属アルカリゲネス (Alcaligenes) 属アグロバクテリウム (Agrobacterium) 属アリスロバクター (Arthrobacter) 属アモルフオスボランギウム (Amorphosporangium) 属アムプラリエラ (Ampullariella) 属プレピバクテリウム (Brevibacterium) 属パチルス (Bacillus) 属コリネパクテリウム (Corynebacterium) 属セルロモナス (Cellulomonas) 属エシエリキア (Escherichia) 属エシテロバクター (Enterobacter) 属フラボバクテリウム (Flavobacterium) 属ハフニア (Hafinia) 属

クルチア (Kurthia) 属 ラクトパチルス (Lactobacillus) 属 ミクロコツカス (Micrococcus) 属 スタノモナス (Methanomonas) 属 メチロバシルス (Methylobacillus) 属 ミクロビスボラ (Microbispora) 属 ミクロモノスボラ (Micromonospora) 属 ノカルジア (Nocardia) 属 プロテウス (Proteus) 属

10 シユードモナス (Pseudomonas) 属 パデオコツカス (Pediococcus) 属 プラノモ 'スポラ (Planomonospora) 属 プロトモナス (Protomonas) 属 ロドコツカス (Rhodoccus) 属 セニチア (Serratia) 属 ストレプトマイセス (Streptomyces) 属 サーモアクチノミセス (Thermoactinomyces) 属 キサントモナス (Xanthomonas) 属 エルシニア (Yersinia) 属

20 に属するバクテリア類、さらにカビ類としてアスペルジルス属(Aspergillus)、ムコール属(Mucor)、フザリウム属(Fusarium)、リゾブス属(Rhizopus)、ペニシリウム属(Penicillium)、ノイロスボラ属(Neurospora)、ブルラリア属(Pullularia)、ウスチラゴ属(Ustilago)、バーテイシリウム属(Verticillium)などがあげられる。

これら酵素源には、AAEを不斉的に還元し、(R)-HBE又は(S)-HBEを生成したり、また光学的に選択性がなく(R)体/(S)体が混合したHBEを生成するものもある。しかし、本発明の方法によれば、これら酵素源に限定されるものではなく、AAEをHBEに還元する反応には、上記以外でも適用可能である。

プ元反応には、選元酵素以外に通常補酵素として選元型ニコチンアミド・アデニンジヌクレオチド (NADH) 又はニコチンアミド・アデニンジヌクレオチドリン酸 (NADPH) を必要とするので、反応系に添加するかNADH又はNADPHを生成する反応システムを還元反応系中に共存させる必要がある。例えば、グルコースデヒドロゲナーゼによるグルコースからのグルコン酸生成反応におけるNADVはNADPHへの変換を利用するNADH又はNADPH再生システム等を好適に利用できる。

使用するAAEの種類に関しては、アー位置換基としては、クロル、プロム、フルオロ、アジド基などが、エステル基としては炭素数1~10のアルキル基が望ましい。

反応温度は5~70℃、好ましくは20~40℃、反応pHは 4~10好ましくは6~8に調整すれば本発明の効果は十 分に発揮される。かくして得られた反応液は二相が分離 する迄静置するか、遠心分離機等で分離し、HBEの大部 分を含有する有機層部分を集める。水層残存HBEは必要

50 に応じ同一又は他の抽出溶媒等で回収することもでき

• 5

る。HBEを含有する有機層を合わせ硫酸ナトリウム等の 脱水剤で脱水後、有機溶媒を減圧下で除去し、必要に応 じ更に減圧蒸留又はクロマト分離等の処理をすれば純度 の高いHBEが高収率で得られる。

以下、実施例で本発明を詳細に説明するが、本発明 は、これらに限定されるものではない。

〔実施例〕

実施例1

グルコース5重量%、コーン・ステイーブ・リカー5 重量%から成る培地 (pH6.0) 5mlを試験管にとり、スポ 10 実施例2 ロボロマイセス・サルモニカラー (Sporobolomyces Sal monicolor) 1F01038を接種し、28℃で2日間培養した。 これと同一組成の培地100mlを500ml容フラスコに取り、 種培養5回1を接種し、28℃で4日間振とう培養を行なつ た。遠心分離機により集菌し、0.01Mリン酸緩衝液 (pH 7.0) で洗净後、同一緩衝液で全容10mlに調整し、水冷 下超音波波砕器により20KH2で5分間菌体を破砕したも のを粗酵素液として反応に用いた。反応は粗酵素液10ml に捕酵素としてNADPH300μモル、基質γークロルアセト 酢酸エチル300μモ北及び酢酸エチル10ml添加し、pHを 8に調整後、30℃で撹拌下開始した。20時間後、有機層 と水層を分け、水層区分を酢酸エチル5mlで2回抽出し た。酢酸エチル区分を合わせ、無水硫酸ナトリウムで脱 水後、減圧濃縮して油状物を得た。このものを減圧蒸留 して、IR(島津製作所製IR-435)、NMR(日本電子社製 PMX 60SI)、ガスクロマトグラフイー(島津製作所製GC -9 APF、PEG 20M×1m、150℃、N, 30ml/分) で分析し たところ、ィークロルーβ-ハイドロキシ酪酸エチルで あることを確認した。

NMR (CDCl₃) δ (ppm) :

- 1.25 (3H, tr)
- 4.20 (3H,q)
- 3.6 (2H, d)
- 3. 2 (IH, br)
- 2.6 (2H, d)

比較のために、酢酸エチルを添加せず、水性媒体単独 系で同一条件下反応させた結果も台せて第1表に示し た。

6 1 第 表

反応系	残存Υークロ ルアセト酢酸 エチル (%)	生成γ-クロル -βハイドロキ シ酪酸エチル (%)
酢酸エチル/水性 媒体=1/1(重量)	6	92
水性媒体単独	0	52

第2表の各種有機溶媒を添加して反応した以外は実施 例1と同様に行なつた。収率は第2表のとおりであつ た。

第	2	表

有機溶媒	収率(%)
ギ酸エチル	87
酢酸ブチル	92
プロピオン酸メチル	85
nーブタノール	77
nーオクタノール	94
ベンゼン	93
ジエチルエーテル	74
イソプロピルエーテル	88
クロロホルム	90
1,2-ジクロロエタン	90
四塩化炭素	78

実施例3

第3表の菌株を用いた以外は実施例1と同様に行なつ た。結果を第3表に示す。

第

麦

****	収率(%)		光学純度	
菌株	酢酸エチル添加	水性媒体単独	(%ee)	
ロドトルラミニユタ IFO 0879(Rhodotolula minuta)	96	68	97	
フザリウムオキシスポラムエフエスピバタタス(Fusarium oxysporum f.sp.batatas)IFO 4468	88	38	98	
バエシロマイヤスマルカンデイ IFO 7867(Paecilomyces marquandii)	92	49	99	
バーテイシラムフンギコラ IFO 30616(Verticillum fungicola)	85	32	96	

71F Ld.	収率(光学純度	
菌株	酢酸エチル添加	木性媒体単独	(%ee)
アスペルジルステレウス IFO 4100(Aspergillus terreus)	80	28	98
セフアロスポリウムアクレモニウム ATCC10141(Cephalosporium acremonium)	94	52	97

光学純度の測定は次によつた。

生成γークロルーβーハイドロキシ酪酸エチルと (+) $-\alpha$ - λ トキシー α - トリフルオロメチルフエニ 10 速 度 2.0m1/分 ル酢酸とのエステルを合成し、ジアステレオマー化合物 とした後、HPLC分析し、光学純度を算出した。 HPLC分析条件

カラム:パーテイジル (Partisil 5 (Φ4.6×250mm、ワ ツトマン社製)

移動相:ヘキサン:テトラハイドロフラン:メタノール =600:100:1 (重量基準)

検 出 217nmでの吸光度

いずれも高い光学純度を有する(S)-体であつた。 実施例4

第4表の菌件を用いた以外は実施例1と同様に行なつ た。結果を第4表に示す。

麦

### Luk	収率(生成物の (R)/(S)比	
菌株	酢酸エチル添加	水性媒体単独	
ミクロコツカスルテウス IFO 3064(Micrococcus luteus)	89	50	1.2
コリネバクテリウムグルタミカム ATCC1306(Corynebacterium glutamicum)	66	25	0.8
アリスロバクターシンプレツクス IFO 12069(Arthrobacter simplex)	81	42	0.5
ロドコツカスコラリナス JCM 3199(Rhodococus corallinus)	48	15	0.7
ブラボバクテリウムエステロアロマテイカム FO 3851(Flavobacterium esteroaromaticum)	50	21	0.9

30

生成したγークロルーβーハイドロキシ酪酸エチルの 光学活性分析は実施例3記載のHPLC法によつた。その結 果(R)体と(S)体の混合物であることが解つた。 実施例 5

第5表の基質を用いた以外は実施例1と同様に行なつ た。結果を第5表に示す。

> 5 第 表

AAE	HBE	収率(%)	
AAC	nde.	酢酸エチル 添加系	水性媒体 単独系
γークロル アセト酢酸 メチル	γークロルー βーハイドロ キシ酪酸メチ ル	88	47
γークロル アセト酢酸 エチル	γークロルー βーハイドロ キシ酪酸エチ ル	92	52
γークロル アセト酢酸 オクチル	アークロルー βーハイドロ キシ酪酸オク チル	95	54
γーブロモ ーアセト酢 酸エチル	γープロモー βーハイドロ キシ酪酸エチ ル	82	42

		HBE.	収率(%)		
	AAE	n be	酢酸エチル 添加系	水性媒体 単独系	
-	γーフルオ ローアセト 酢酸エチル	γーフルオロ ーβーハイド ロキシ酪酸エ チル	79	40	
	γーアジド ーアセト酢 酸エチル	γーアジドー βーハイドロ キシ酪酸エチ ル	90	51	

実施例6

グルコース5重量%、コーン・スティーブ・リカー5 40 重量%から成る培地 (pH6 0) 5mlを試験管に取り、スポ ロボロマイセス・サルモニカラーIF01038を接種して28 ℃で2日間振とう培養を行ない種培養を得た。上記と同 一組成の培地500m e を21容フラスコ10本に取り、種培養 5mlを添加して28℃で4日間振とう培養を行なつた。

次に、5 Q の培養液から遠心分離 (28000G, 20分間) で回収した培養菌体を0.01Mリン酸緩衝液(pH7 4)で洗 浄後、ダイノミル (シンマルエンタープライズ社製、ビ ーズ0.25~0.5mmφ) で20分間処理を行ない、28000Gで2

50 0分間遠心分離してケン濁物質を除き、粗酵素液を得

10

た。このものに硫酸アンモニウムを加えて60~80飽和%の画分を遠心分離(28000G <30分)により回収し、0.01 Mリン酸緩衝液(pH7.0)で20時間透析した。次にDEAE ーセフアセル(フアーマシア社製)カラムクロマトグラフィ(1.6 Φ × 30cm)に吸着させ、上記緩衝液で洗浄後、塩化ナトリウム 0~0.6Mを含む同緩衝液による直線グラジエント溶出を行なつた。活性を示した画分を集め、限外ろ過機(アミコン社、YM10)で濃縮し、グルろ過カラムクロマト(セフアデツクス、G-100、2.0・90cm)に供給し、0.1MのNaC1を含む上記緩衝液でクロマトグラフ 10を行ない活性を示した画分を集めた。上記同様の方法でゲルろ過クロマトグラフイを行ない精製酵素液を調製した。このものは電気泳動的に単一バンドを示した。かくして得られた精製酵素を使用し、第6表の条件下で反応した。結果を比較例と共に示す。

箪		夹
BB .	6	76.7

	項目		実施例	比較例
反応組成	精製酵素	(U)*	800	+
及び条件	グルコースデ ナーゼ(天野集		1070	←-
		(U)*		
	NADP	(μモル)	8.4	-
	グルコース	(μモル)	40	←
	γークロルア エチル		36	←
	水性媒体(0. 緩衝液)		70	←
	酢酸エチル	(ml)	100	0
	温度	(℃)	25	
	pH(NaOHで調整	を)	7.0	←
結果	反応温時間	(時間)	48	60

項目		実施例	比較例
残存γーク 酢酸エチル	ロルアセト (μモル)	0	3.5
生成γーク ハイドロキ	ロルーβー シ酪酸エチ (μモル)	35	18.7
収率	(%)	97.2	51.9

* 活性測定法:基質600nモルとNADPH192nモルを 0.6 mlの酵素液(0.1Mリン酸緩衝液、pH7.0)に 添加し、37℃における340nmの吸光度変化を測 定し、求めた。

生成物を含有する酢酸エチルを無水硫酸ナトリウムで脱水後、減圧除去し、得られた無色液体を実施例 1 と同様に分析したところ、純度98%の γ - クロル - β - ハイドロキシ酪酸エチルであつた。また、このものを実施例 3 の方法で測定した光学純度は97%eeの(R) - 体であった。

〔発明の効果〕

20 本発明の方法によれば、従来の水性媒体単独系ではな しえなかつた高収率、高純度かつ高濃度のHBEを得るこ とができる。